® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

® Offenlegungsschrift ® DE 101 36 911 A 1

fint, CL⁷: C 08 G 63/91 C 08 G 63/183

PATENT- UND MARKENAMT (2) Aktenzeichen: 101 36 911.5 Anmeldetag: 30. 7. 2001 Offenlegungstag: 20. 2.2003

C 08 G 63/80

(fi) Anmelder:

Bühler AG, Uzwil, CH

(%) Vertreter:

Frommhold, J., Dr., Pat.-Ass., 38114 Braunschweig

(7) Erfinder:

Christel, Andreas, Zuzwil, CH; Borer, Camille, Flurlingen, CH; Culbert, Brent-Allen, Wil, CH

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(ii) Modifizierte nachkondensierte Polyester

Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Herstellung eines modifizierten Polyesters mit verbesserten rheologischen und mechanischen Eigenschaften, dadurch gekennzeichnet, dass ein Polyester mit einem hyperverzweigten Polymer (HBP) gemischt und aufgeschmolzen wird, die geschmolzene Mischung durch Abkühlen in eine feste Form überführt wird und die Mischung in fester Form einer Festphasen-Nachkondensati on unterzogen wird, sowie auf ein Produkt, das durch dieses Verfahren hergestellt wird, wobei die nachkondensierte Mischung in einem weiteren Verfahrensschritt zu dem Produkt verarbeitet wird.

Beschreibung

[0001] Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Herstellung eines modifizierten Polyesters mit verbesserten rhoologischen und modanischen Eigenschaften gemißs Anspruch 1, auf ein durch das erfindungsgemißse Verhärben b tergestelltes Produkt mit verbesserten mechanischen Eigenschaften gemißs Anspruch 18 sowie auf ein für die Herstellung eines dernäfgen modifizierten Polyesters verwendbases Additivspackt gemißs Anspruch 20.

[1002] Teist bekannt, Polyester zur Verbesserung der rheologischen wie auch mechanischen l\u00e4genen h\u00e4fen zusammen mit realtiven Adf\u00e4tiven zu verarbeiten. Erfolgt diese Verarbeitung in der Schmebez zum Beispiel in einem \u00e4xtudextextudez zu meierspiel nie neem \u00e4xtudextex

[6003] Besonders dann, wenn Additive mit der inchreme funktionellen Gruppen eingesetzt werden, kann ein inhomogenes Gemisch aus stark vernetzten Partikeln oder Gels in einer sonst niedermole kularen Matitx entstehen [6004] Denzafolge m\u00e4sen kurze Verarboitungszeiten eingesetzt werten, die es jedoch nieht zulassen, dass s\u00e4mitlichen funktionen der het verarboitungszeiten eingesetzt werten, die es jedoch nieht zulassen, dass s\u00e4mitlichen funktionen der het verarboitungszeiten der het verarboitungszeiten eingesetzt werten, die es jedoch nieht zulassen, dass s\u00e4mitlichen funktionen der het verarboitungszeiten der het vera

oder nahezu eintliche der reaktiven Stellen des reaktiven Additives mit dem Polyester reagieren.

[9005] Es ist auch bekannt, dass sich durch Nachkondensation in der Festphase eine vollständigere Reaktion erzielen Esse. Dabei ist istoden zu beseiten, dass sich durch Nachkondensation in der Festphase eine vollständigere Reaktion erzielen Esse. Dabei ist istoden zu beseiten, dass sich durch den Hisneste der fülblicherense keinen reaktiven Additivmoleküle mit

läss. Dubei ist Jodoch zu beachten, dass sich durch den Einsatz der üblicherweise kleiner metitiven Additvanslektle mit einigen wenigen finiktionellen Gruppen nur eine geringe Anzalb von Polysterkerken mitsinander verbinden lässt ohne gleichzeitig zu einer Vernetzung und somit Jahomogenikit und/oder Vernprödung zu führen. [0006] Auch heim Einsatz zienes mehrbeitlich linearen Maktonolokilt mit mehreren funktionellen Gruppen besetzt die

Gefahr der Vernetzung.

10007] Beim Binsatz von reaktiven Additiven mit nur zwei funktionellen Gruppen besteht zwer krien Gefrähr der Vereizung, eine Verweigung zur Verbesserung der hesolgischen Bigenenhaften kann jedoch nicht erzielt werden.

10008] Der Erfindung Bigt daher die Aufgebe zugrunde, ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, hei dem eine grosse Zahl von Polysterstetzen zu Makennohekliken mit hohem Verzweigungsgruf und sehr behem Molekulampschik verbunden.

25 den werden, ohne dabei jedoch eine massgebliche Menge an Vernetzungen zu erzeugen. [0009] Diese Aufgabe wird durch das Verfahren nach Anspruch 1 gelöst, das durch die folgenden Schritte gekennzeichnei ich.

- Mischen und Aufschmelzen eines Polyesters mit einem hyperverzweigten Polymer (HBP);
- Uberführen der geschmolzenen Mischung durch Abkühlen in eine feste Form;
- Durchführen einer Festphasen-Nachkondensation an der Mischung in fester Form.

[0010] Mittels des efindungsgemässen Verfahrens lassen sich gezielt modifizierte Polyester mit spezielten rheologiseben und leitzenfühe prezielten mechonischen Eigenachhen für geprazielte Lendprochate aus diesen Polyestenmarsial is herstellen, indem in den genamten Schritten die folgenden und ggf. noch weitere Parameter je nach Bedarf eingestellt werden:

- Konzentration des HBP in dem zu verarbeitenden Gemisch
- Art des HBP, insbesondere Art und Zahl der funktionellen Gruppen
- Behandlungsdauer in dem jeweiligen Schritt
- Behandlungstemperatur in dem jeweiligen Schritt
- Intensität der auf das Gemisch einwirkenden Scherung
- etc.
- 45 [0011] Dadurch können inabesondere sowohl der Verzweigungsgrad als auch der Verzetzungsgrad der Makronolschille gosielt beseinfunst werden. Se kom z. B. dusen mehr Verzweigung der einzelnen sepanten Moleküle und gleichzeitig weniger Vernetzung der Moleküle eine hohe Schmelzefestigfeit bei gleichzeitig geringer Sprödigkeit (hoher Bruchfestigkeit) der erstatten Schmelze [Ündprödukt) verzeit werden.
- [0012] Weitere vorteilhafte Ausführungen des erfindungsgemässen Verfahrens ergeben sieh aus den Unteransprüchen und aus der folgenden Beschreibung wesentlicher Elemente der vorliegenden Erfindung.

PRT

[00:13] Ein Polyotter, indexondere ein thermoplastisches Polyethylenterephthalar, Polybutylenterephthalar, Polybutylenter

TIRE

[0014] Als hyperverzweigtes Polymer (Hyper Branchest Polymer: IBIP) oder auch als hyperverzweigte dendritische 6 Makromolekülle (Hyperbranched Dendritis Maeromolekulles) werden generell dreidimensionale, stark verzweigte Molekülle mit einer bearniblichen Verzweigungsstruktur bezeichnet. Dzuz gehören die stark synmetrischen Dendritinere, wie auch ähnliche Strukturen mit höheren Asymmetriegrad. Hyperverzweigte dendritische Makromolekülle bestehen aus einem Kern mit einer der mehreren raktiven Stellen oder funktionelle Gruppen und einer Anzala! Verweigungssehichen.

ten, die aus einem oder mehreren verzweigten Kettenverlüngerern mit wenigstens der neuktiven Stellen oder funktionelne Grupen besteben, sowie optional einer oder mehrerer Abstandhaltenschiebten undoder einer Schieft kettenbendender Molektille oder funktioneller Gruppen, wobei zumindset eine reaktive Stelle oder funktionelle Gruppen mit einer
reaktiven Stelle des Polymen, in sich aus HIBP eingestenbeitet werden soll, reagieren und zu einer Werhindung Hibren kann.
Für die Reaktion mit Polyster bevorzugte funktionelle Gruppen sind zum Beispiel Hydroxyl-, Ripoxy-, Anhydrid- oder
Zenboxyl-Gruppen. Durch Welscheholung der Verzweitegussethichten kann eine erhölbet Anzahl von finktionellen Gruppen erzielt werden. Eine genaue Beschreibung ist in der WO 97/45474 gegeben, die hiermit in diese Aamelding eingeschlossen wirin.

Additive

10

20

45

[9015] Das HBP kann alleire oder als Bestandteil eines Additivpoketes zugegeben werden. Zur Herstellung des Additivpoketes werden weiter Additive eingesetzt aus der Gruppe der Schlagsübnofflicksnoren, Nukleienngsmittell, Xualysatoren, Partskoffe und Pigmente, Süblitässtoren, Verträgleichteilsmacherr, moleculargewichterbibenden oder elustzitälssehlösenden Additive, verstätkenden Fassern oder Pullstoffe, Zusätzigleich kann dir Tilgermaterial verwendet werden, in
das sich alle Additive einstehenden Fassern oder Pullstoffe, Zusätzigleich kann dir Tilgermaterial verwendet werden, in
as einfache Additive sichnig vorliegen.

Verarbeiten

Mischen

[9016] Das Mischen und Schmelzen des Polyeaters mit dem HBP kaum in einem Estruder, Kneter oder einer anderem gezigneten Apparatur, wie zum Beispiel einem Schmelzepolymerisationsreation, wie er bei der Herstellung vom Polyeater verwendet wird, erfolgen. Als Estruder kommen sowohl Einwellen- und Zweiwellenestruder in Prage, als auch 25 Mehrwellenestrader wie ein Ringestruder oder Planetenoxtruder. Der Polyester und das HBP können sowohl gleichzeitig wie auch nesteinander in die Mischapparatur eingebracht werden. Dabei kann das HBP als Feststoff dem Polyester im festen wie auch im geschmolzenem Zustand zugeführt werden. Be besteht auch die Möglichkeit, den Polyester und das HBP in getrenten Maschinen aufgauschnelzen und erst anschließenen zu vermischen und versten abschlieben und verst anschließenen zu vermischen.

[0017] Das HBP kann während des Aufschmelzens und Mischens mit dem Polyester reagieren. Dahei soil der Prozess an so geführt werden, insbesondere durch Kontrolle der Verweilzeit und der Temperatur, dass nicht alle freien reaktiven Endegruppen mit dem Polyester reagieren.

[0018] Zur Verarbeitung des Polyesters ist es sinnvoll, den Polyester und gegebenenfalls auch das IIBP von Wasser zu befreien. Dies geschieht nach bekannten Trocknungsverfahren entweder in einem separatien Trockner oder zusch in einem Bätruder, und zwar solange sich die Materialien noch im festen Zistand befinden oder aber auch durch Hritgaung der 33.

[6019] Weitzer Verfahrensschritte können dem Aufschmelzvorgang folgen, wie zum Beispiel eine Schnielzeentgasung, Schnielzefilträtion, Eliminschung und Homogenisierung weitzere Additive oder ein Drucksurfiban zur Formgebung und Förderung des Materiales. Das geschmolzzen Material wird durch Abkühlen in Kontakt mit einem geeignetem Kühlmedium, wie zum Beispiel Linft, Wasser oder einer gedühlten Oberfläche, in die Feste Form zurückgeführt. Vorzugsweise wird das Material zuwor durch eine formgebende Ditse oder i eine Form genress. Ein Bübliches Verfahren ist die Granulation zum Beispiel durch Stranggramulation oder Kopfgranulation. Es können aber auch Folien oder andere geformte Stütise gegebenerfalls nach einer Zetzleinerung einsesetz werefen.

Vorarbeiten

Festphasen-Nachkondensation und Kristallisation

[9020] Wilhend des Schrittes der Festphasen-Nachkondensstön rengieren ein Tüll oder alle der nech freien reaktiven Endaguppen des HBPs mit dem Polysser Gleichreitig segrieren die Molektlich des Polyssetzen ministandes. Beldes führt zu einer Erhölung des Molekulangewichtes, wobei je nach Monge en HBP und Vollständigheit der Reaktion ein wezuweiger oder veruntzier molffidierter Polyssier entsteht, in vielen Pallen ist eine Vernetzung nicht erwünscht (Sprödigkeit), und die HBP-Konzentration und Prozessbedingungen wereten so gewählt, dass ein verzweigter modifizierter Polyssier ent-

[0021] Die Festphasen-Nachkondensation kann sowohl kontinuierlich wie auch als Batch-Prozess unter Vakuum oder 55 in einem Gasstrom, wie zum Beispiel Luft, Stückstoff, Wasserdampf oder Kohlendioxid, erfolgen.

[0022] Vor dem Schrift der Feisphasen-Nachkondenstion muss üblicherweise ein Schrift der Kristallisation erfolgen. Dieser Kristallisationsschrift kann als Festandfell of Gernaltsionspessesse oder auch innerhalb des Festandfellensteinsschrift kann aber auch in einem gesondertem Prozessechrift aus Nachkondensteinsreusister von der Verlagen der Verlagen der Verlagen der Verlagen der Verlagen der Verlagen von der Verlagen von der Verlagen der V

[0023] Der Festphasen-Nachkondensation kann ein weiterer Schritt zur Abkühlung oder zur Weiterverarbeitung folgen. Das Abkühlen kann als Bestandteil des Nachkondensationsprozesses oder in einem gesondertem Prozessschritt erfolgen.

10024] Die folgenden Versuche sollen die Vorteile des erfindungsgemässen Verfahrens verdeutlichen. Die Messergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefasst,

Beispiel 1

19025] Ein Polyester Granulat (Fastman, 9921W) wurde gemahlen und für 12 Stunken bei 105°C im Vakuum getrocken. Das Materiela wurde in einem geleichderhender Zweiwellenerkunder (Priam TSR 16) bei 220°C im Einzugsberreich. 255°C Aufsehmelz- und Vörkerberieh und 240°C un der Dies extrudiert und unsehliessend granuliert. Die 12 sungsystensität (W) im Phenol/Diehlerberareil, sowie die Delaungsystekosität is 20°20°C mittelse innes Kapillarberonere mit Ab zugsvorrichtung wurden gemessen und durats die Zugspunnung bei den jeweiligen Verstreckungsgraden bestimmt. 0026 [Die Zugspannung ist berechnet nach; F. ("V. Vo)/Ad/V.

[0027] Der Verstreckungsfaktor ist berechnet nach Vf/Vo

wobei F = Abzugskraft

Vf = Abzugsgeschwindigkeit des Fadens Vo = Austrittsgeschwindigkeit aus der Düse

Ad = Düsenfläche

15

30

Beispiel 2

[9028] 2 kg des extrudierten Polyester-Granulates aus Belspiel 1 wurde anschliessend f\u00e4r 20 M\u00eanten bei 178°C unter Linft in einem P\u00e4tessetzer kristallisier. O kg duvon wurden f\u00e4r 7 Stunden bei 20°C im S\u00e4tessetzer kristallisier. O kg duvon wurden f\u00e4r 20 kg duvon urden g\u00e4r 20 kgapannung bei gegebenen Verstrekvungsgrafen und des IV.

Beispiel 3

[10629] Elin Polyester-Granulat (Bastman, 9921W; IV = 0.8) wurde gemahlen und mit (0.49% eines chenfalls gemahlen en HBP (Perstorp, Bolteno IEZ), ein zweischächtiges denbritisches Polymer mit theoretisch 16 primänten Fydrocyt-gruppen und sinem Molekulergewicht von 1747 g/mol) vermischt und analog zu den Bedingungen aus Beispiel 1 verzebeitet und gemessen.

Beispiel 4

[0030] Extrudiertes Produkt aus Beispiel 3 wurde analog zu den Bedingungen aus Beispiel 2 verarbeitet und gemessen, wobei jedoch die Nachkondensation über 5 Stunden bei 210°C erfolgte.

Poinnial 5

[0031] Beispiel 3 wurde wiederholt mit 0.1% des HBP.

Beispiel 6

40 [0032] Extrudiertes Produkt aus Beispiel 5 wurde analog zu den Bedingungen aus Beispiel 2 verarbeitet und gemessen, wobei jedoch die Nachkondensation über 4 Stunden bei 210°C erfolgte.

Beispiel 7

[0033] Beispiel 3 wurde wiederholt jedoch mit 0.04% eines HBP (Perstorp, Bolteron H40, ein vierschichtiges dendritisches Polymer mit theoretisch 64 primitren Hydroxylgruppen und einem Molekulargewicht von 7316 g/mol).

Beispiel 8

50 [0034] Extradicrtes Produkt aus Beispiel 7 wurde analog zu den Bedingungen aus Beispiel 2 verarbeitet und gemessen, wobei jedoch die Nachkondensation über 6 Stunden bei 210°C erfolgte.

Beispiel 9

55 [0035] Beispiel 7 wurde wiederholt jedoch mit 0.1% des HBP.

Beispiel 10

[0036] Extrudiertes Produkt aus Beispiel 9 wurde analog zu den Bedingungen aus Beispiel 2 verarbeitet und gemessen,
 wobei jedoch die Nachkondensation über 5 Stunden bei 210°C erfolgte,

Spalte A: Beispiel Nummer

Spalte B: IV in [dl/g]

Spalte C: Zugspannung in [bar] bei einem Verstreckungsfaktor von 157

Spalte D: maximale Zugspannung [bar] bei maximalem Verstreckungsfaktor

65 Spalte E: maximaler Verstreckungsfaktor

Tabelle 1

	E	D	С	В	Α
5	231	21.6	11.2	0.83	1
	196	45.2	34	1.06	2
10	267*	12.1	6.8	0.800	3
	267*	83.3	29.7	0.987	4
	267*	26.5	14.4	0.809	5
15	157	61,6	61.6	0.977	6
7	267*	13.2	7.8	0.812	7
20	249	58.6	28.7	0.991	8
	231	23.5	13.3	0.795	9
	267*	77.4	31.3	0.981	10

Maximal erreichbarer Verstreckungsfaktor erreicht ohne Fadenriss.

10037] Aus dem Vegteich der Daten in Tähelle 1 wird ersichtlich, dass sich durch Extrusion mit einem HBP die Verstreckharkeit eines Ployesten verbessern läusst nicht aber dessen Zugspannung. Im Gegensatz dazu läust sich die Zuglöstigkeit eines Polyesters durch Nachkondensation verbessern, nicht aber dessen Verstreckbarkeit. Wird nun aber die Nachkondensation auf ein Polyester mit einem geringen Anneil eines HBP angewandt, lässt sich ein Material mit deutlich besserer Zugspannung und Verstrecharkeit berstelle nicht.

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung eines modifizierten Polyesters mit verbesserten rheologischen und mechanischen Eigenschaften, dadurch gekennzelchnet, dass
- ein Polyester mit einem hyperverzweigten Polymer (HBP) vermischt und aufgeschmolzen wird die geschmolzene Mischung durch Abkühlen in eine feste Form überführt wird
- die Mischung in fester Form einer Festphasen-Nachkondensation unterzogen wird.
- Verfahren nach Anspruch 1, wobei der Polyester ein Polyethylenterephthalat ist.
- Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei der Polyester ein rezykliertes Polyetivlenterenhihalat ist.
- Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei das HBP sechs oder mehr freie reaktive Gruppen und vorzugsweise zwölf oder mehr freie reaktive Gruppen besitzt.
- Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei die reaktiven Endgruppen des HBP Hydroxyl-, Carboxyl-, Anhydrid oder Epoxy-Gruppen, vorzugsweise Hydroxyl-Gruppen sind.
- 6. Verfahren nach einem oder mehreren der vochergehenden Ansprtiche, wobei das HBP in einer Konzentration bezogen auf den Polyesteranteil von 0.005% bis 5%, vorzugsweise zwischen 0.02% und 0.4% vortiegt.
- 7. Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergebenden Ansprüche, wobei das Mischen und Außehmelzen des Polyesters und des HBP in einem oder mehreren Extrudem erfolgt.
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, wobei zumindest einer der verwendeten Extruder ein Zweiwellenextruder oder 50 Mehrwellenextruder ist
- Mehrwellenextruder ist.

 9. Verfahren nach Anspruch 7 oder 8, wobei zumindest in einem der Extruder ein oder mehrere weitere Verfahrens-
- schritte erfolgen.

 10. Verfahren nach Anspruch 9, wobei der eine oder die mehreren weiteren Wetfahrensschritte mindestens einer der Schritte Vortrocknung, Entgasung, Einbringung weiterer Additive oder Homogenisierung sind.
- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 7 bis 10, wobei zumindest nach der Extrusion in einem der Extruder ein
- oder mehrere weitere Verfahrensschritte folgen.

 12. Verfahren nach Anspruch 11, wobei der eine oder die mehreren weiteren Verfahrensschritte mindestens einer
- der Schritte Druckaufbau, Schmelzefiltration, Entgasung oder Homogenisierung sind.

 13. Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei die geschmolzene Mischung gra-
- nuliert wird.
- 14. Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei die geschmolzene Mischung durch eine Stranggranulation granuliert wird.
- Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Festphasen-Nachkondensation bei einer Temperatur zwischen 150°C und 250°C erfolgt.
- 16. Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Festphasen-Nachkondensation kontinuierlich erfolgt.
- 17. Verfahren nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei vor der Festphasen-Nachkonden-

sation ein Schritt zur Kristallisation erfolgt.

10

15

20

25

30

35

45

55

60

- 18. Produkt, das durch ein Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 17 hergestellt wird, wobei die nachkondensierte Mischung in einem weiteren Verfahrensschritt zu dem Produkt verarbeitet wird.
- 19. Produkt nach Anspruch 18, wobei es sich bei dem weiteren Verfahrensschritt um ein Spritzgussverfahren, ein Entrusionsblassverfahren, ein Folienextrusionsverstahren, ein Schäumverfahren oder ein Verfahren zur Herstellung wor Pasern, Gamen oder Verpackungsbäußen handelt.
 - 20. Additivpaket zur Herstellung eines mofifizieren Polyssters, bestehend aus einem IBP und einem oder mehren weiteren Additiven, insibesouher Schlagzünstelfskateren, Nukleinengsmittel, Kaulysatoren, Peritsstoffe und Figmente, Stabilisatoren, Verträglichkeitsunscher, molekulargewichterhöhende oder elastizitätserischende Additive swie verteiffender Fassen oder Pullstoffe.
- Additivpaket nach Anspruch 20, wobei die reaktiven Endgruppen des HBP Hydroxyl-, Carboxyl-, Anhydrid oder Epoxy-Gruppen, vorzugsweise Hydroxyl-Gruppen sind.